

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-114949

(P2002-114949A)

(43)公開日 平成14年4月16日(2002.4.16)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C09J 4/00		CO9J 4/00	4J040
G11B 7/24	538	G11B 7/24	538 C 5D029
			538 E
	541		541 K
			541 M
		審査請求	: 未請求 請求項の数9 OL (全7頁)
(21)出願番号	特願2000-305797(P2000-305797)	(71)出願人	000004086
			日本化薬株式会社
(22)出願日	平成12年10月5日(2000.10.5)		東京都千代田区富士見1丁目11番2号
		(72)発明者	徳田 清久
			埼玉県与野市上落合6-8-22-203
		(72)発明者	石井 一彦
			埼玉県川越市伊勢原町4-10-5
		(72)発明者	- '''
			埼玉県与野市上落合6-8-22-201
		(72)発明者	
			茨城県取手市井野台4-6-32
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】光ディスク用接着剤組成物、硬化物および物品

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 2 枚のうち一方のディスク基板の半透明反射膜がシリコーンあるいは銀化合物からなる半透明反射膜を有するD V D などの貼り合わせ光ディスクの接着剤において、優れた耐久性と信頼性をもつ接着剤組成物とその硬化物を提供する。

【解決手段】大気中80℃で1時間放置後の重量損失が2%以下であり、この重量損失が1%以下の成分を80重量%以上含有する光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。また(メタ)アクリレートモノマー(AとC)、ウレタン(メタ)アクリレート(B)、ビスフェノール型エポキシ(メタ)アクリレート(F)、リン酸(メタ)アクリレート(E)、ヒンダードアミン(G)及び光重合開始剤類(D)を含有するものである。光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。さらに分子量250以下の(メタ)アクリレートモノマー(A)が15重量%以下である光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】大気中、80℃で1時間放置後の重量損失が2%以下である光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。

【請求項2】請求項1の組成物を構成する成分の内、大 気中80℃で1時間放置後の重量損失が1%以下である 成分が80重量%以上含有する光ディスク貼り合わせ用 紫外線硬化性接着剤組成物。

【請求項3】ウレタン(メタ)アクリレート(B)、(メタ)アクリレート(A)、(A)成分以外の(メタ)アクリレートモノマー(C)及び光重合開始剤(D)を含有する請求項1ないし2のいずれか1項に記載の光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。

【請求項4】組成物を構成する、分子量が250以下の(メタ)アクリレートモノマー(A)が15重量%以下である請求項1~3のいずれか1項に記載の光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。

【請求項5】リン酸(メタ)アクリレート化合物(E)を含有する請求項1ないし4のいずれか1項に記載の光 20 ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。

【請求項6】ビスフェノール型エポキシ(メタ)アクリレート(F)を含有する請求項1ないし5のいずれか1項に記載の光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。

【請求項7】ヒンダードアミン化合物(G)を含有する 請求項1ないし6のいずれか1項に記載の光ディスク貼 り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。

【請求項8】請求項1ないし7のいずれか1項の接着剤組成物で貼り合わせる光ディスクの一方がシリコーンあ 30 るいは銀化合物からなる半透明反射膜を有する貼り合わせ光ディスク。

【請求項9】貼り合わせ光ディスクがDVDである請求項8記載の光ディスク

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、光ディスク用接着 剤組成物に関し、特にDVDに代表される2枚のディス ク基板を張り合わせ紫外線を照射によって硬化、接着す る光ディスク用接着剤組成物、硬化物および物品に関す 40 る。

[0002]

【従来の技術】現在、実用化されているDVD貼り合わせ型の光ディスクは、記録層の構成において記録層が一層で記録容量がおよそ5ギガバイトのDVD-5と記録層が2層で記録容量がおよそ9ギガバイトのDVD-9 とがあり、現在では記録容量の大きいDVD-9が主流となってきている。また、現在の主流のDVD-9の基板は、全反射膜にアルミニウム化合物を用い、半透明反射膜に金を用いている。半透明反射膜は全反射膜に比べ 50

レーザーを透過させなければならないため、薄膜化されなければならず安定な化合物の代表である金が用いられてきた。

【0003】しかしながら、金は高価な材料であるた め、半透明反射膜材料はシリコン化合物や銀化合物へと の変更が検討されている。また、現在、記録容量をさら に高めるために青色レーザーの検討が進んでいる。赤色 レーザーの場合は半透明反射膜が金、シリコンまたは銀 化合物であっても赤色レーザーの透過性は問題ないが、 10 青色レーザーの400mm付近の透過性から銀化合物が 優れた性能を有することが確認されている。しかしなが ら、銀化合物は金化合物よりも酸化を受けやすく、不安 定である。銀化合物の半透明反射膜を使用した貼り合わ せディスクでは、金を半透明反射膜とした従来の貼り合 わせ光ディスクと同等の耐久性(信頼性)が得られず、 未だ耐久性(信頼性)に置いて満足できる接着剤が提供 されていないのが現状である。又、接着剤の塗布時に流 れた接着剤を集め再使用することは省資源の点で重要で あるが、構成成分として揮発性の成分を多く使用すると 接着剤の粘度が上昇し、接着剤の再使用できないという 問題もある。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】銀化合物等からなる半透明反射膜を接着する事によって得られる貼り合わせ光ディスクにおいても、従来の金半透明反射膜を使用した光ディスクと同等の高い耐久性(信頼性)を有する事及び接着剤を再使用しても粘度の変化が小さく、問題の発生が少ない接着剤組成物を提供することをその課題とする

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、前記課題を解決すべく鋭意研究を重ねた結果、銀化合物からなる半透明反射膜を接着した場合においても優れた耐久性(信頼性)が得られる接着剤組成物を見出し、本発明を完成するに至った。即ち、本発明は、

【0006】(1)大気中、80℃で1時間放置後の重量損失が2%以下である光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。

- (2) 請求項1の組成物を構成する成分の内、大気中80℃で1時間放置後の重量損失が1%以下である成分が80重量%以上含有する光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。
- (3) ウレタン(メタ) アクリレート(B)、(メタ) アクリレート(A)、(A) 成分以外の(メタ) アクリレートモノマー(C) 及び光重合開始剤(D) を含有する(1) ないし(2) のいずれか1項に記載の光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。
- (4)組成物を構成する、分子量が250以下の(メタ)アクリレートモノマー(A)が15重量%以下である(1)~(3)のいずれか1項に記載の光ディスク貼

り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。

- (5) リン酸 (メタ) アクリレート化合物 (E) を含有 する(1)ないし(4)のいずれか1項に記載の光ディ スク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。
- (6) ビスフェノール型エポキシ(メタ) アクリレート
- (F) を含有する(1) ないし(5) のいずれか1項に 記載の光ディスク貼り合わせ用紫外線硬化性接着剤組成 物。
- (7) ヒンダードアミン化合物 (G) を含有する (1) ないし(6)のいずれか1項に記載の光ディスク貼り合 10 わせ用紫外線硬化性接着剤組成物。
- (8) (1) ないし(7) のいずれか1項の接着剤組成 物で貼り合わせる光ディスクの一方がシリコーンあるい は銀化合物からなる半透明反射膜を有する貼り合わせ光 ディスク。
- (9) 貼り合わせ光ディスクがDVDである(8) に記 載の光ディスク、に関する。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明は、光ディスク貼り合わせ 用紫外線硬化性接着剤組成物に於いて、該接着剤組成物 20 を大気中、80℃で1時間放置後の重量損失が2%以下 であることを特徴とするもので、接着剤組成物を構成す る成分の内、大気中、80℃で1時間放置後の重量損失 が1%以下である成分が80重量%以上を含有する紫外 線硬化型接着剤組成物であり、組成物及びその硬化物を 提供する。

【0008】接着剤組成物の大気中、80℃で1時間放 置後の重量損失を2%以下になるように設計することに より、紫外線照射により硬化した硬化物中に残存する揮 発性成分を低くすることにより前記、半透明反射膜への 30 ダメージ及びディスク基板の材料として使用されている ポリカーボネート等へのダメージを低くすることができ 結果的に光ディスクの優れた耐久性(信頼性)を得るこ `とができる。

【0009】本発明の接着剤組成物は、大気中、80℃ で1時間放置後の重量損失が1%以下の成分が80重量 %以上を含有するが、本発明では、上記の条件を満足す る成分としては例えば、(メタ)アクリレートモノマー 類、ウレタン(メタ)アクリレート、ピスフェノール型 エポキシ (メタ) アクリレート、ポリエステル (メタ) アクリレート等のオリゴマー類及び光重合開始剤類から 選択することができる。

【0010】更に具体的には、上記の条件を満足する (メタ) アクリレートモノマー類としては、例えばフェ ニルオキシエチルアクリレート (M. W.192)、フ ェノールポリ (n ≒ 2) エトキシレートアクリレート (M. W. 236)、フェノールポリ (n≒4) エトキ シレートアクリレート (M. W. 324)、ジシクロペ ンテニルオキシエチルアクリレート (M. W. 24 8)、ヒドロキシピバリン酸ネオペンチルグリコールジ 50 ロヘキサン-1、4-ジメチロールモノ(メタ)アクリ

アクリレート (M. W. 312)、トリエチレングリコ ールモノメチルエーテルアクリレート (M. W. 21 8)、テトラエチレングリコールジアクリレート(M. W. 302)、1,6-ヘキサンジオールジアクリレー ト (M. W. 226)、ピスフェノールAポリ (n≒ 4) エトキシレートジアクリレート (M. W. 51 2)、トリプロピレングリコールジアクリレート(M. W. 300)、ポリ(n≒9) エチレングリコールジア クリレート(M. W522) トリシクロデカンジメチロ ールジアクリレート (M. W. 304)、トリメチロー ルプロパントリアクリレート (M. W. 296)、ジペ ンタエリスリトールヘキサアクリレート (M. W. 57 8) 等を挙げることができる。M. W. は分子量を、n は重合度をそれぞれ意味する。

【0011】上記の条件を満足するオリゴマー類として は、ウレタン(メタ)アクリレート(B)及びピスフェ ノール型エポキシ (メタ) アクリレート (F) を好まし く用いることができる。ウレタン (メタ) アクリレート (B) の具体例としては、例えば、下記ポリオール類、 有機ポリイソシアネート類及びヒドロキシ基含有(メ タ) アクリレート化合物類との反応によって得られる。 ポリオール類としては例えば、エチレングリコール、プ ロピレングリコール、ジエチレングリコール、1,4-ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、1,6-ヘ キサンジオール、シクロヘキサン-1,4-ジメチロー ル、3-メチル-1,5-ペンタンジオール、ビスフェ ノールAポリエトキシジオール、ビスフェノールAポリ プロポキシジオール、ポリエチレングリコール、ポリプ ロピレングリコール、ポリブチレングリコール、ポリテ トラメチレングリコール、トリメチロールプロパン等の ポリオール、また上記ポリオールと多塩基酸(例えば、 コハク酸、フタル酸、ヘキサヒドロ無水フタル酸、イソ フタル酸、テレフタル酸、アジピン酸、アゼライン酸 等)との反応によって得られるポリエステルポリオー ル、上記ポリオール、やポリエステルポリオールとεー カプロラクトンの反応物である。ポリカプロラクトンポ リオール、ポリカーボネートポリオール等を挙げること ができる。

【0012】有機ポリイソシアネート類としては、例え 40 ばイソホロンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソ シアネート、トリレンジイソシアネート、キシリレンジ イソシアネート、トリメチルヘキサメチレンジイソシア ネート、ジシクロヘキシルメタン-4,4'-ジイソシ アネート、ジシクロペンタニルジイソシアネート等が挙 げられる。

【0013】ヒドロキシ基含有(メタ)アクリレート類 としては、例えば、2-ヒドロキシエチル(メタ)アク リレート、2-ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレー ト、4-ヒドロキシプチル(メタ)アクリレート、シク

20

レート、ε-カプロラクトン変性2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート等が挙げられる。上記ウレタン (メタ) アクリレート(B)は、1種又は2種以上でも 任意の割合で混合使用してもかまわない。接着剤組成物 中の使用量としては、1~70重量%が好ましく、特に 好ましくは5~50重量%が好ましい。ウレタン(メ タ) アクリレート(B) の分子量としては400~10 000が好ましい。

【0014】ピスフェノール型エポキシ(メタ)アクリ レート (F) の具体例としては、例えば、油化シェルエ 10 ポキシ(株)製、エピコート802、1001、100 4等のピスフェノールA型エポキシ樹脂、及びエピコー ト40019、40029、40039等のビスフェノ ールF型エポキシ樹脂と(メタ)アクリル酸との反応に よって得られるエポキシ(メタ)アクリレート等を挙げ ることができる。上記、ピスフェノール型エポキシ(メ タ) アクリレート (F) は、1種又は2種以上でも任意 の割合で混合使用してもかまわない。接着剤組成物中の 使用量としては、0~50重量%が好ましく、特に好ま しくは0~40重量%である。

【0015】上記の条件を満足する光重合開始剤類とし ては、例えば、2,2-ジメトキシ-1,2-ジフェニ ルエタン-1-オン、2-メチル-1-〔4-(メチル チオ)フェニル]ー2ーモルフォリノプロパン-1ーオ ン、2-ベンジル-2-ジメチルアミノ-1-(4-モ ルホリノフェニル)ープタノン-1、ビス(2,6-ジ メトキシベンゾイル)-2,4,4-トリメチルーペン チルフォスフィンオキサイド、ビス(2,4,6-トリ メチルベンゾイル)-フェニルフォスフィンオキサイ ド、2,4,6-トリメチルベンゾイルジフェニルホス 30 フィンオキサイド、2-ヒドロキシー2-メチルー1-フェニループロパン-1-オン、1-ヒドロキシーシク ロヘキシルフェニルケトン等を挙げることができる。本 発明の接着剤組成物では、分子量が250以下の(メ タ)アクリレートモノマー(A)を15重量%以下で使 用する。上記(メタ)アクリレートモノマー(A)は、 組成物の粘度を調節したり、接着力を向上させるのに有 効であるが、一方、揮発しやすいモノマーが多く、15 重量%以上で使用すると光ディスクの耐久性や接着剤組 成物の再使用に悪影響を与えるため好ましくない。

【0016】 (メタ) アクリレートモノマー (A) の具 体例としては、前記、(メタ)アクリレートモノマー類 のところで例に挙げた化合物中、分子量が250以下の 化合物、及び、大気中、80℃で1時間放置後の重量損 失が1%をこえる化合物、具体的には、例えば、テトラ ヒドロフルフリルアクリレート (M. W. 156)、エ チルカルピトールアクリレート (M. W. 188)、イ ソボルニルアクリレート (M. W. 208)、ネオペン チルグリコールジアクリレート(M. W. 212)、ト

ート (M. W. 206) 等を挙げることができる。これ ら(A)成分は、1種又は2種以上で混合して使用する ことができる。

【0017】上記(A)成分以外の(メタ)アクリレー トモノマー (C) の具体例としては、前記、(メタ) ア クリレートモノマー類のところで例に挙げた化合物中、 分子量が250以上の化合物を例示することができる。 これら(C)成分は、1種又は2種以上で混合して使用 することができる。接着剤組成物中の使用量としては1 0~75重量%が好ましく、特に好ましくは、20~6 0 重量%である。

【0018】本発明で使用する光重合開始剤(D)の具 体例としては、例えば、前記、光重合開始剤類で例に挙 げた化合物を挙げることができるが、特に好ましくは、 大気中、80℃で2時間放置後の重量損失が1%以下で ある化合物が好ましい。具体的には、前記、光重合開始 剤類で例に挙げた化合物中、2-ヒドロキシ-2-メチ ル-1-フェニループロパン-1-オンを除いて、より 好ましく持いることができる。これら(D)成分は、1 種又は2種以上で混合して使用することができる。接着 剤組成物中の使用量としては、0.5~20重量%が好 ましく、特に好ましくは1~10重量%である。

【0019】本発明の接着剤組成物では、接着性を向上 する目的でリン酸(メタ)アクリレート化合物(E)を 使用するのが好ましい。 リン酸 (メタ) アクリレート化 合物(E)の具体例としては、例えば、リン酸エステル 骨格を有する (メタ) アクリレートであれば、モノエス テル、ジエステルあるいはトリエステルでもよく、例え ばモノ(オキシエチルメタクリレート)リン酸エステ ル、ビス(オキシエチルメタクリレート)リン酸エステ ル、トリ(オキシエチルメタクリレート)リン酸エステ ル等が挙げられる。上記、リン酸(メタ)アクリレート 化合物(E)は、1種又は2種以上で混合して使用する ことができる。接着剤組成物中の使用量としては、0~ 5重量%が好ましく、特に好ましくは0.05~3重量 %である。

【0020】本発明の接着剤組成物では、耐久性(信頼 性)を向上する目的でヒンダードアミン化合物(G)を 使用するのが好ましい。ヒンダードアミン化合物(G) の具体例としては、例えば、2,2,6,6-テトラメ 40 チルー4ーピペリジノン、2,2,6,6ーテトラメチ ルー4ーピペリジノール、1, 2, 2, 6, 6ーペンタ メチルー4-ピペリジノール、4-ヒドロキシー2, 2, 6, 6-テトラメチル-1-ピペリジンエタノー ル、1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4-ピペリジ ルメタクリレート、2, 2, 6, 6-テトラメチルー4 - ピペリジルメタクリレート、ピス(1,2,2,6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル)セパケイト、ピス (2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル) セ リシクロ〔5, 2, 1, 0, 2, 6〕デカニルアクリレ 50 バケイト、Chimassorb 944LD(チバ・

スペシャリティーケミカル社製)、Tinuvin 6 22LD (チバ・スペシャリティーケミカル社製)、T inuvin 144 (チパ・スペシャリティーケミカ ル社製)、アデカスタブスLA-57 (旭電化社製)、 アデカスタブスLA-62(旭電化社製)、アデカスタ プスLA-67 (旭電化社製)、アデカスタプスLA-63 (旭電化社製)、アデカスタプスLA-68 (旭電 化社製)等が挙げられる。上記ヒンダードアミン化合物 (G) は、1種又は2種以上で混合して使用することが できる。接着剤組成物中の使用量としては、0~10重 10 量%が好ましく、特に好ましくは0.01~5重量%で ある。

【0021】本発明の接着剤組成物は、各成分を常温~ 80℃で混合溶解して得ることができる。本発明の硬化 物は常法により紫外線、可視光線などの光線を照射する 事により得ることができる。

【0022】更に本発明には高分子ポリマーとして、ポ リエステル系、ポリカーボネート系、ポリアクリル系、 ポリウレタン系、ポリビニル系樹脂を使用することもで きる。有機溶剤、シランカップリング剤、重合禁止剤、 レベリング剤、光安定剤、酸化防止剤、帯電防止剤、表 面潤滑剤、充填剤などの添加剤も併用することができ

【0023】本発明の接着剤組成物の好ましい液物性と しては、B型粘度計で測定した25℃の粘度が100~ 500mpa·S、酸価が0.01~5 (mgKOH/ g)、硬化物の好ましい屈折率 (25℃) としては1. 48~1.58、ゲル分率は70~100%である。

【0024】本発明の接着剤組成物の光照射による硬化 は問わない。例えば、低圧、高圧または超高圧水銀灯、 メタルハライドランプ、 (パルス) キセノンランプ、ま た無電極ランプなどが挙げられる。

【0025】本発明の接着剤組成物は、貼り合わせ接着 層の膜厚が1~100μmとなるよう接着できれば塗工 方法は問わないが、スピンコート法、2 P法、ロールコ ート法、スクリーン印刷法等が挙げられる。2枚の光デ ィスク基板を接着層が1~100μmとなる様に貼り合 わせた後、片面もしくは両面から紫外~近紫外の光線を 照射して硬化し、接着する。

[0026]

【実施例】以下本発明を実施例により更に具体的に説明 する。実施例中の部は、重量部である。

【0027】表1に示した組成からなる紫外線硬化性接

着剤組成物を混合溶解し調整した。

(実施例、比較例) なお、表中に示した各組成の略号は 下記の通りである。

UA-937:ポリエーテル系ウレタンアクリレート、 日本化薬社製.

EPA-1:ピスフェノールA型エポキシアクリレー 卜、日本化薬社製.

BP-4EA: ビスフェノールAポリ (n≒4) エトキ シレートジアクリレート、共栄社製.

4 E G - A: テトラエチレングリコールジアクリレー ト、共栄社製.

ピスコート#150:テトラヒドロフルフリルアクリレ ート、大阪有機社製.

EC-A:エチルカルビトールアクリレート、共栄社

PM-2:ピス(オキシエチルメタクリレート)リン酸 エステル、日本化薬社製.

イルガキュアー184:1-ヒドロキシシクロヘキシル フェニルケトン、チバ・スペシャリティーケミカル社

20 製、光重合開始剤

ルシリンTPO:2,4,6-トリメチルベンゾイルジ フェニルフォスフィンオキサイド、BASF社製、光重 合開始剤.

LA-82:1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジルメタクリレート、旭電化社製.

【0028】(各成分の大気中、80℃で1時間放置後 の重量損失の測定)

測定方法:20mリットルのガラス容器に各サンプル1 0 gを取り、大気中、80℃の乾燥器に1時間放置し、 は、紫外~近紫外の光線を照射するランプであれば光源 30 サンプルの重量を測定し、下記式により重量損失 (%) 重量損失(%)=(10g-加熱乾燥後の重量(g)) /10g×100

	成分名	重量損失%
	UA-937	0.00
	E P A - 1	0.00
	4 E G – A	0.39
	B P - 4 E A	0.22
	ピスコート#150	9.57
	EC-A	2.40
40	PM-2	0.10
	イルガキュアー184	0.06
	ルリシンTPO	0.05
	LA-82	1. 2
	[0029]	

表 1

実施例

	1	2	3	4
UA - 9 3 7	3 5 0	4 0 0	3 5 0	3 5 0
E P A - 1	1 0 0		5 0	1 0 0
4 E G – A	349.5	3 4 9	3 4 9	349.5

9		(6)		月2002-114949			
	200	150	150	150			
ピスコート#150		100	100	1 0 0			
	0 0	200	2 0 0	2 0 0			
). 5	1	1	0. 5			
LA-82				0. 5			
イルガキュアー184	6 0	6 0	6 0	7 5			
ルリシンTPO		1 0	1 0	1 5			
粘度 (m P a · S / 2 5℃)	509	9 475	453	5 4 0			
重量損失%	1. 5	1. 1	1.4	1.9			
酸価 (mgKOH/g)). 1	0.2	0.2	0. 1			
硬化膜屈折率 (D線) 1.	199	1. 495	1.496	1. 498			
ゲル分率 9 2	2. 4	91.7	92.1	9 0			
反射膜 A t	ı A g	AuAg	AuAg	AuAg			
500後(目視) (0	0 0	0 0	0 0			
比較例							
	1	l	2				
UA-937	350	3 0	0				
E P A - 1	100	10	0				
4 E G – A	199	9.5 19	9. 5				
B P – 4 E A	200	2 0	0				
· ·	200	2 0	0				
E C – A							
PM-2	0. 9	5 0.	5				
LA-82							
イルガキュアー184							
ルリシンTPO	1 :		5				
粘度 (mPa·S/25℃)							
重量損失%	3.8						
酸価 (mgKOH/g)							
硬化膜屈折率 (D線) 1.							
ゲル分率	9 (
	AuA						
500後(目視)	0 >	< O	×	•			

【0030】得られた表1の各組成物を用いて以下1~3の方法で接着した。

- 1. アルミをスパックしたDVD基板内周上に接着剤25gを円上に供給した。
- 2.接着剤に空気が入らない様に銀反射膜(Ag)をス 記と同一の方法でパッタしたDVD基板を乗せて2000rpm、4秒ス 40 方法で行なった。 ピンコートして貼り合わせた。金反射膜(Au)をスパ ゲル分率(%): ッタしたDVD基板も同条件で貼り合わせた。 厚さに塗布し、5
- 3. 高圧水銀灯 (80W/cm) を銀または金反射膜側 から300mJ/cm¹ 照射して硬化、接着させた。

【0031】接着後の銀または金反射膜を接着したDV D基板を80℃、85%RH環境下、500時間放置した。目視により反射膜の状態を観察した。観察した結果 を以下のように標記し表1に示した。

○・・・反射膜に変化は見られない。

△・・・反射膜に変色または、ピンホールが少し見られ 50 ていることは明らかである。

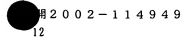
る。

×・・・反射膜に変色または、ピンホールが大きく見られる。

【0032】表1中の評価項目の中で重量損失%は、前記と同一の方法で行なった。ゲル分率(%)は、下記の方法で行なった。

ゲル分率%= (メチルエチルケトン処理後の重量 (g) /2g) ×100

【0033】表1の評価結果から、本発明の接着剤組成物は、特に銀の反射膜への影響が小さく、耐久性に優れていることは明らかである。



11

[0034]

【発明の効果】本発明は、銀化合物の半透明反射膜を使用した貼り合わせ光ディスクにおいて、金を半透明反射

膜とした従来の貼り合わせ光ディスクと同等の高い耐久 性(信頼性)を得ることができる。

フロントページの続き

Fターム(参考) 4J040 FA141 FA142 FA151 FA152

FA161 FA162 FA171 FA172 FA191 FA192 FA211 FA212 FA261 FA262 FA271 FA272 FA291 FA292 GA02 HB19 HC22 HC26 HD27 JB08 KA13 KA29 LA01 LA06 MA02 MA10

MB03 NA17 NA21 5D029 MA13 MA17 RA30 RA33